(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle Bureau international



(81) États désignés (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS,

JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA,

MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US,

(43) Date de la publication internationale 4 janvier 2001 (04.01.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/00149 A1

- (51) Classification internationale des brevets': A61K 7/06
- (21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/01257

- (22) Date de dépôt international: 10 mai 2000 (10.05.2000)
- (26) Langue de publication:
- français
- (30) Données relatives à la priorité: 99/08029 23 juin 1999 (23,06,1999) FR
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FF, RG, BG, RE, IT, ILU, IMC, NL, FT, SS), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).
- Publiée:

Avec rapport de recherche internationale.

UZ, VN, YU, ZA, ZW,

(72) Inventeurs; et

(25) Langue de dépôt:

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): DE-COSTER, Sandrine [FR/FR]; 20, avenue Ernest Renan, F-95210 Saint Gratien (FR). BEAUQUEY, Bernard [FR/FR]; 40, rue Gaston Paymal, F-92110 Clichy (FR).

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(74) Mandataire: DODIN, Catherine; L'Oréal-DPI, 6, rue Sincholle, F-92110 Clichy (FR).

(54) Title: COMPOSITION CONTAINING AN OPACIFIER OR AGENT PROVIDING PEARLY LUSTRE AND AT LEAST TWO FATTY ALCOHOLS

(54) Titre: COMPOSITION CONTENANT UN AGENT OPACIFIANT OU NACRANT ET AU MOINS DEUX ALCOOLS GRAS

(57) Abstract: The invention concerns novel compositions comprising a surfactant base, at least a long-chain saturated linear fatty alcohol comprising 22 carbon atoms, at least a long-chain saturated linear fatty alcohol comprising 18 carbon atoms and at least an opacifier and/or an agent providing pearly lustre. The invention also concerns the use of a mixture of a long-chain saturated linear fatty alcohol with 22 curbon atoms and a long-chain saturated linear fatty alcohol with 18 carbon atoms for providing pearly lustre and/or improving same in compositions comprising at least a surfactant base and at least an opacifier and/or an agent providing pearly lustre. The inventive compositions are used in particular as rinsing products in particular for washing and conditioning keratinous fibres.

(57) Abrégé: L'invention a pour objet de nouvelles compositions comprenant une base tensioactive, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne comportant 22 atomes de carbone, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne comportant l'à atomes de carbone cat un moins un agent opacifiant et/ou nacrant. L'invention a égaleme pour objet l'utilisation d'un mélange d'un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone et d'un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone et d'un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone pour nacrer et/ou amforter le nacrage des compositions comprenant au moins une base tensioactive et au moins un agent opacifiant et/ou nacrant. Les compositions selon l'invention sont utilisées en particulier comme produits rincés notamment pour le lavage et le condicionnement des matières lévatiniques.

WO 01/00149 PCT/FR00/01257

Composition contenant un agent opacifiant ou nacrant et au moins deux alcools gras

La présente invention a trait à une composition comprenant au moins un aicool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone et au moins un agent opacifiant et/ou nacrant. à une composition comprenant au moins une base tensioactive, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone et au moins un agent opacifiant et/ou nacrant, à leur utilisation en tant qu'agent de nacrage, à une composition cosmétique comprenant dans un milieu cosmétiquement acceptable au moins une base tensioactive, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone, au moins un agent opacifiant et/ou nacrant et au moins un agent de conditionnement des matières kératiniques. L'invention a également pour objet l'utilisation de ladite composition en tant qu'agent de suspension des agents de conditionnement insolubles.

10

15

20

25

30

Il est bien connu que des cheveux qui ont été sensibilisés (i.e. abimés et/ou fragilisés) à des degrés divers sous l'action d'agents atmosphériques ou sous l'action de traitements mécaniques ou chimiques, tels que des colorations, des décolorations et/ou des permanentes, sont souvent difficiles à démêler et à coiffer, et manquent de douceur.

On a déjà préconisé dans les compositions pour le lavage ou le soin des matières kératiniques telles que les cheveux l'utilisation d'agents de conditionnement, notamment insolubles, pour faciliter le démêlage des cheveux et pour leur communiquer douceur, brillance et sourlesse

Compte tenu du caractère insoluble de certains agents de conditionnement tels que par exemple les silicones ou les huiles, on cherche à maintenir les agents de conditionnement en dispersion régulière dans le milieu sans cependant faire chuter la viscosité et les propriétes détergentes et moussantes des compositions. Les silicones doivent également être véhiculées sur les maitères kératiniques traitées en vue de leur conférer, suivant l'application, des propriétés de douceur, de brillance et de démêlage. On sait également que les produits en particulier cosmétiques ayant un aspect ou un effet irisé, moiré ou métallisé, sont largement appréciés par les consommateurs pour leur

aspect esthétique et donnant une apparence de richesse au produit. Les agents qui apportent cet effet sont des agents de nacrage comprenant généralement des cristaux qui restent dispersés dans les compositions et qui réfléchissent la lumière.

5 Il existe à ce jour peu de moyens pour maintenir efficacement en suspension les agents de conditionnement insolubles, car il s'agit là d'un problème difficile à résoudre; à cet effet, on a déjà proposé l'utilisation des dérivés d'esters à longue chaîne ou des polysaccharides tels que la gomme de xanthane. Cependant, les dérivés d'esters à longue chaîne peuvent présenter des problèmes de cristallisation qui entraînent une évolution de la viscosité des compositions au cours du temps; les agents gélifiants présentent également des inconvénients, à savoir, d'une part que la mousse des compositions détergentes contenant de la gomme de xanthane se développe difficilement (mauvais démarrage de mousse) et que, d'autre part, les compositions n'ont pas une texture lisse et s'écoulent par paquels, ce qui est peu apprécié des utilisateurs.

15

On connaît également les dérivés d'éthers ou de thioéthers à longue chaîne tels que ceux décrits dans les demandes EP457688 et WO98/03155. Cependant, ces demiers agents opacifient les compositions sans apporter de nacrage aux compositions ou pas suffisamment.

20

On a déjà essayé d'améliorer le nacrage en ajoutant des agents épaississants et/ou d'autres agents nacrants, mais ainsi la viscosité devient trop importante et/ou la composition n'est plus stable.

25 La demanderesse a découvert, ce qui fait l'objet de l'invention, que l'utilisation d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone, le rapport alcool gras en C18/alcool gras en C22 étant supérieur à 0,15, permettait de nacrer et/ou améliorer le nacrage des compositions comprenant au moins une base tensioactive et au moins un agent opacifiant et/ou nacrant. De plus, cette association permet de stabiliser la viscosité en fonction de la température.

L'invention a donc pour objet des compositions comprenant au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, au moins un alcool gras WO 01/00149 PCT/FR00/01257

3

linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone et au moins un agent opacifiant et/ou nacrant.

L'invention a également pour objet des compositions notamment comprenant au moins une base tensioactive, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone et au moins un agent opacifiant et/ou nacrant, le rapport alcool gras en C18/alcool gras en C22 étant supérieur à 0,15.

10 Les compositions selon l'invention peuvent être utilisées comme base nacrante des compositions cosmétiques pour procurer un effet nacré supérieur à celui obtenu par l'agent opacifiant et/ou nacrant.

L'invention a encore pour objet l'utilisation d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone, le rapport alcool gras en C18/alcool gras en C22 étant supérieur à 0,15 et d'un agent opacifiant en tant que nouvel agent nacrant.

Les compositions présentent une très bonne homogénéité et une bonne stabilité du 20 nacrage, ainsi qu'une viscosité satisfaisante pour l'application sur les matières kératiniques.

D'autres objets de l'invention apparaîtront à la lecture de la description et des exemples qui suivent.

25

5

L'alcool gras ayant 22 atomes de carbone est notamment commercialisé sous forme d'un mélange d'alcools gras. Plus particulièrement, le mélange comprend au moins 70% en poids d'alcool en C22 par rapport au poids total du mélange d'alcools gras.

30 De tels mélanges d'alcools gras sont notamment les produits commercialisés sous la dénomination NAFOL 1822 C par la société CONDEA qui contient environ 74-78% de C22 ou le produit commercialisé sous la dénomination NAFOL 2298 par la société CONDEA qui contient environ 98% d'alcool en C22. Selon l'invention, l'alcool gras linéaire et saturé ayant 22 atomes de carbone peut représenter de 0,5% à 10 % en poids, de préférence de 0,5 % à 5 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,5 % à 3 % en poids, du poids total de la composition finale.

5 Selon l'invention, l'alcool gras linéaire et saturé ayant 18 atomes de carbone peut représenter de 0,3% à 10 % en poids, de préférence de 0,5 % à 5 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,5 % à 3 % en poids, du poids total de la composition finale.

Le rapport alcool gras en C18/alcool gras en C22 supérieur à 0,15, est généralement compris entre 0,2 et 20, notamment entre 0,25 et 10, et de préférence entre 0,3 et 5.

Les agents nacrants et/ou opacifiants utilisables selon l'invention peuvent être choisis parmi :

A) les dialkyléthers gras solides à une température inférieure ou égale à environ 30°C tels que par exemple les dialkyléthers de formule (I):

dans laquelle :

R et R', identiques ou différents, désignent un radical alkyle, saturé ou insaturé, linéaire ou ramiffé, comportant de 12 à 30 atomes de carbone et de préférence de 14 à 24 atomes de carbone, R et R' étant choisis de façon telle que le composé de formule (I) soit soilde à une température inférieure ou égale à 30° C environ

Plus particulièrement R et R' sont identiques.

De facon préférentielle. R et R' désignent un radical stéarvle.

25

15

20

Les dialkyléthers utilisables dans les compositions selon l'invention sont insolubles dans l'eau, c'est à dire qu'ils sont insolubles dans l'eau à une concentration supérieure ou égale à 0,1% en poids dans l'eau à 25°C.

30 Ces composés peuvent être préparés selon le procédé décrit dans la demande de brevet DE 41 27 230.

Un distéaryléther utilisable dans le cadre de la présente invention, est notamment vendu sous la dénomination CUTINA STE par la société HENKEL.

B) les alcools ayant de 27 à 48 atomes de carbone et comportant un ou deux groupements éther et/ou thioéther ou sulfoxyde répondant à la formule (II) :

R1-X-[C2H3(OH)]-CH2-Y-R2 (JI)

dans laquelle

5 R1 et R2 désignent indépendamment l'un de l'autre, des groupements alkyles linéaires en C12 à C24 :

X désigne un atome d'oxygène, un atome de soufre, un groupement sulfoxyde ou méthylène;

Y désigne un atome d'oxygène, un atome de soufre, un groupement sulfoxyde ou 10 méthylène ;

dans le cas où Y désigne un groupement méthylène la somme du nombre d'atomes de carbone présents dans les groupements R1 et R2 a une valeur variant de 24 à 44 et de préférence de 28 à 40 inclus ;

lorsque Y ne désigne pas un groupement méthylène, la somme des atomes de carbone présents dans les groupements R1 et R2 a une valeur variant de 24 à 44 et de préférence de 28 à 40 inclus ;

lorsque X ou Y désigne sulfoxyde, Y ou X ne désigne pas soufre.

Les composés de formules (II) utilisés de préférence conformément à l'invention, sont 20 ceux pour lesquels X désigne oxygène, Y désigne méthylène, et R1 et R2 désignent des radicaux ayant 12 à 22 atomes de carbone.

Ces composés peuvent être préparés selon le brevet EP 457 688.

C) les dérivés acylés comportant au moins une chaîne grasse ayant de 8 à 30 atomes de carbone. Par dérivé acylés, on comprend les composés comprenant au moins un groupe RC(=O)-, R désignant une chaîne grasse ayant de 8 à 30 atomes de carbone.

Parmi ces composés, on peut notamment citer le monostéarate d'éthylèneglycol, le distéarate d'éthylèneglycol.

30

25

Selon l'invention, l'agent nacrant et/ou opacifiant peut représenter de 0,5 % à 15 % en poids, de préférence de 1 % à 5 % en poids, du poids total de la composition finale.

Les compositions de l'invention contiennent en outre au moins une base tensioactive qui est généralement présente en une quantité comprise entre 1% et 60% en poids environ, de préférence entre 3% et 40% et encore plus préférentiellement entre 5% et 30%, par rapport au poids total de la composition.

La base tensioactive est constituée de tensioactifs pouvant être choisi parmi les agents tensioactifs anioniques, amphotères, non-ioniques, cationiques ou leurs mélanges.

Les tensioactifs convenant à la mise en œuvre de la présente invention sont notamment les suivants :

(i) Tensioactif(s) anionique(s):

5

10

15

20

25

30

Leur nature ne revêt pas, dans le cadre de la présente invention, de caractère véritablement critique.

Ainsi, à titre d'exemple de tensioactifs anioniques utilisables, seuls ou en mélanges, dans le cadre de la présente invention, on peut citer notamment (liste non limitative) les sels (en particulier sels alcalins, notamment de sodium, sels d'ammonium, sels d'amines, sels d'aminoalcools ou sels de magnésium) des composés suivants ; les alkyl sulfates, les alkyl éther sulfates, alkyl amido éther sulfates, alkyl aryl polyéther sulfates, monoglycérides sulfates ; les alkyl sulfonates, alkylphosphates, alkyl amido sulfonates, alkyl aryl sulfonates, α-oléfine-sulfonates, paraffine-sulfonates; les alkyl sulfo succinates, les alkyl éther sulfosuccinates, les alkyl amide sulfosuccinates; les alkylsulfosuccinamates ; les alkylsulfoacétates ; les alkylétherphosphates; les acylsarcosinates ; les acvliséthionates et les N-acvltaurates, le radical alkyle ou acvle de tous ces différents composés comportant de préférence de 8 à 24 atomes de carbone, et le radical arvi désignant de préférence un groupement phényle ou benzyle. Parmi les tensioactifs anioniques encore utilisables, on peut également citer les sels d'acides gras tels que les sels des acides oléique, ricinoléique, palmitique, stéarique, les acides d'huile de coprah ou d'huile de coprah hydrogénée ; les acyl-lactylates dont le radical acyle comporte 8 à 20 atomes de carbone. On peut également utiliser des tensioactifs faiblement anioniques. comme les acides d'alkyl D galactoside uroniques et leurs sels ainsi que les acides alkyl (C₆-C₂₄) éther carboxyliques polyoxyalkylénés, les acides alkyl(C₆-C₂₄)aryl éther carboxyliques polyoxyalkylénés, les acides alkylamido(C6-C24) éther carboxyliques

polyoxyalkylénés et leurs sels, en particulier ceux comportant de 2 à 50 groupements oxyde d'éthylène, et leurs mélanges.

Parmi les tensioactifs anioniques, on préfère utiliser seion l'invention les sels d'alkvisulfates et d'alkviéthersufates et jeurs mélanges.

(ii) Tensioactif(s) non ionique(s):

10

15

20

25

30

Les agents tensioactifs non-ioniques sont, eux aussi, des composés bien connus en soi (voir notamment à cet égard "Handbook of Surfactants" par M.R. PORTER, éditions Blackie & Son (Glasgow and London), 1991, pp 116-178) et leur nature ne revêt pas, dans le cadre de la présente invention, de caractère critique. Ainsi, ils peuvent être notamment choisis parmi (liste non limitative) les alcools, les alpha-diols, les alkylphénols ou les acides gras polyéthoxylés, polypropoxylés ou polyglycérolés ayant une chaîne grasse comportant par exemple 8 à 18 atomes de carbone, le nombre de groupements oxyde d'éthylène ou oxyde de propylène pouvant aller notamment de 2 à 50 et le nombre de groupements glycérol pouvant aller notamment de 2 à 30. On peut également citer les copolymères d'oxyde d'éthylène et de propylène, les condensats d'oxyde d'éthylène et de propylène sur des alcools gras : les amides gras polyéthoxylés avant de préférence de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène, les amides gras polyglycérolés comportant 1 à 5 groupements glycérol et en particulier 1,5 à 4 ; les amines grasses polyéthoxylées ayant de préférence 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène ; les esters d'acides gras du sorbitan oxyéthylénés avant de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène ; les esters d'acides gras du sucrose, les esters d'acides gras de polyéthylèneglycol, les alkylpolyglycosides, les dérivés de N-alkyl glucamine, les oxydes d'amines tels que les oxydes d'alkyl (C10-C14) amines ou les oxydes de N-acylaminopropylmorpholine. On notera que les alkylpolyglycosides constituent des tensioactifs non-joniques rentrant particulièrement bien dans le cadre de la présente invention.

(iii) Tensioactif(s) amphotère(s) ou zwittérionique(s) :

Les agents tensioactifs amphotères ou zwittérioniques, dont la nature ne revêt pas dans le cadre de la présente invention de caractère critique, peuvent être notamment (liste non limitative) des dérivés d'amines secondaires ou tertiaires aliphatiques, dans lesquels le radical aliphatique est une chaîne linéaire ou ramifiée comportant 8 à 18 atomes de carbone et contenant au moins un groupe anionique hydrosolubilisant (par exemple carboxylate, sulfonate, sulfate, phosphate ou phosphonate); on peut citer encore les alkyl $(C_8 \cdot C_{20})$ bétaïnes, les sulfobétaïnes, les alkyl $(C_8 \cdot C_{20})$ amidoalkyl $(C_1 \cdot C_6)$ betaïnes ou les alkyl $(C_8 \cdot C_{20})$ amidoalkyl $(C_1 \cdot C_8)$ sulfobétaïnes.

5 Parmi les dérivés d'amines, on peut citer les produits commercialisés sous la dénomination MIRANOL, tels que décrits dans les brevets US-2528378 et US-2781354 et classés dans le dictionnaire CTFA, 3ème édition, 1982, sous les dénominations Amphocarboxy-glycinates et Amphocarboxypropionates de structures respectives :

$$R_3$$
 -CONHCH₂CH₂ -N(R_3)(R_4)(CH₂COO-)(2)

10 dans laquelle :

R₂ désigne un radical alkyle d'un acide R₂-COOH présent dans l'huile de coprah hydrolysée, un radical heptyle, nonyle ou undécyle,

R₃ désigne un groupement bêta-hydroxyéthyle et

R₄ un groupement carboxyméthyle :

15 e

30

$$R_2$$
-CONHCH₂CH₂-N(B)(C) (3)

dans laquelle :

B représente -CH₂CH₂OX', C représente -(CH₂)_z -Y', avec z = 1 ou 2,

X' désigne le groupement -CH2CH2-COOH ou un atome d'hydrogène

20 Y' désigne -COOH ou le radical -CH2- CHOH - SO3H

 R_2 désigne un radical alkyle d'un acide R_9 -COOH présent dans l'huile de coprah ou dans l'huile de lin hydrolysée, un radical alkyle, notamment en C_7 , C_9 , C_{11} ou C_{13} , un radical alkyle en C_{17} et sa forme iso, un radical C_{17} insaturé.

25 A titre d'exemple on peut citer le cocoamphocarboxyglycinate commercialisé sous la dénomination commerciale MIRANOL C2M concentré par la Société RHODIA CHIMIE.

(iv) Tensioactifs cationiques:

Parmi les tensioactifs cationiques, dont la nature ne revet pas dans le cadre de la présente invention de caractère critique, on peut citer en particulier (liste non limitative): les sels d'amines grasses primaires, secondaires ou tertiaires, éventuellement polyoxyalkylénées; les sels d'ammonium quaternaire tels que les chlorures ou les bromures de tétraalkylammonium, d'alkylamidoalkyltrialkylammonium, de trialkylbenzylammonium, de

WO 01/00149 PCT/FR00/01257

trialkylhydroxyalkyl-ammonium ou d'alkylpyridinium; les dérivés d'imidazoline ; ou les oxydes d'amines à caractère cationique.

Selon une variante préférée de l'invention, les compositions cosmétiques peuvent 5 également contenir des agents de conditionnement des matières kératiniques.

L'invention a donc également pour objet de nouvelles compositions cosmétiques en particulier de lavage et de conditionnement moussantes comprenant dans un milieu cosmétiquement acceptable une base tensioactive, au moins un agent de conditionnement, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone et au moins un acent opacifiant et/ou nacrant.

10

15

20

25

30

Les compositions ainsi préparées possèdent en outre, de bonnes propriétés détergentes et moussantes et confèrent aux matières kératiniques, notamment aux cheveux et/ou à la peau, une grande douceur.

Ces compositions, lorsqu'elles sont appliquées sur les cheveux, possèdent, en plus de leurs propriétés lavantes, des propriétés de conditionnement des cheveux, c'est-à-dire que les cheveux traités sont lisses, se démêlent facilement, sont doux au toucher. Les cheveux ont un aspect naturel et non chargé.

Les compositions selon l'invention contenant des agents de conditionnement sont stables : en particulier, il ne se produit aucun relargage des agents de conditionnement ou d'épaississement incontrôlé de la composition au cours du temps. Les compositions présentent enfin une texture non filante et fondante. La mousse se rince facilement.

Un autre objet de l'invention est constitué par le procédé de lavage et de conditionnement mettant en oeuvre de telles compositions.

L'invention a encore pour objet l'utilisation d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone et d'au moins un agent opacifiant et/ou nacrant comme agent de mise en suspension d'un agent de conditionnement insoluble

dans une composition cosmétique en particulier de lavage et de conditionnement moussante contenant, dans un milieu aqueux cosmétiquement acceptable, une base tensioactive.

5 Lorsque la composition contient au moins un agent de conditionnement, ils sont généralement choisis parmi les huiles de synthèse telles que les poly-α-oléfines, les huiles fluorées, les cires fluorées, les gommes fluorées, les esters d'acides carboxyliques, les polymères cationiques, les silicones, les huiles minérales, végétales ou animales, les céramides, les pseudocéramides et leurs mélanges.

10

Les polyoléfines sont de préférence des poly- α -oléfines et en particulier :

- de type polybutène, hydrogéné ou non, et de préférence polyisobutène, hydrogéné ou non.
- 15 On utilise de préférence les oligomères d'isobutylène de poids moléculaire inférieur à 1000 et leurs mélange avec des polyisobutylènes de polds moléculaire supérieur à 1000 et de préférence compris entre 1000 et 15000.

A titre d'exemples de poly-α-oléfines utilisables dans le cadre de la présente invention, on peut plus particulièrement mentionner les polyisobutènes vendus sous le nom de 20 PERMETHYL 99 A, 101 A, 102 A, 104 A (n=16) et 106 A (n=38) par la Société PRESPERSE Inc., ou bien encore les produits vendus sous le nom de ARLAMOL HD

(n=3) par la Société ICI (n désignant le degré de polymérisation),

- de type polydécène, hydrogéné ou non.

25 De tels produits sont vendus par exemple sous les dénominations ETHYLFLO par la société ETHYL CORP., et d'ARLAMOL PAO par la société ICI.

Les huiles minérales pouvant être utilisées dans les compositions de l'invention sont choisies préférentiellement dans le groupe formé par :

30 - les hydrocarbures, tels que l'hexadécane et l'huile de paraffine ;

Les polymères cationiques utilisables conformément à la présente invention peuvent être choisis parmi tous ceux déjà connus en soi comme améliorant les propriétés cosmétiques des cheveux traités par des compositions détergentes, à savoir notamment ceux décrits dans la demande de brevet EP-A-0 337 354 et dans les demandes de brevets français FR-A-2 270 846, 2 383 660, 2 598 611, 2 470 596 et 2 519 863.

De manière encore plus générale, au sens de la présente invention, l'expression « polymère cationique » désigne tout polymère contenant des groupements cationiques et/ou des groupements ionisables en groupements cationiques.

Parmi tous les polymères cationiques susceptibles d'être utilisés dans le cadre de la présente invention, on préfère mettre en oeuvre les dérivés d'éther de cellulose quaternaires tels que les produits commercialisés sous la dénomination « JR 400 » par la société UNION CARBIDE CORPORATION, les cyclopolymères, en particulier les homopolymères de sel de diallyldiméthylammonium et les copolymères de sel de diallyldiméthylammonium et d'acrylamide en particulier les chlorures, commercialisés sous les dénominations « MERQUAT 100 », « MERQUAT 550 » et « MERQUAT S » par la société MERCK, les polysaccharides cationiques et plus particulièrement les gommes de quar modifiées par du chlorure de 2,3-époxypropyl triméthylammonium commercialisées par exemple sous la dénomination « JAGUAR C13S » par la société MEYHALL, les homopolymères et les copolymères éventuellement réticulés de sel de (méth)acrylovloxyéthyltriméthylammonium, vendus par la société ALLIED COLLOIDS en solution à 50% dans de l'huile minérale sous les dénominations commerciales SALCARE SC92 (copolymère réticulé du chlorure de méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium et de l'acrylamide) et SALCARE SC95 (homopolymère réticulé du chlorure de méthacryloyloxyéthyl triméthylammonium).

On peut également utiliser les polymères qui sont constitués de motifs récurrents répondant à la formule :

dans laquelle R₁, R₂, R₃ et R₄, identiques ou différents, désignent un radical alkyle ou hydroxyalkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone environ, n et p sont des nombres entiers variant de 2 à 20 environ et. X° est un anion dérivé d'un acide minéral ou organique.

10

15

20

25

Les silicones utilisables conformément à l'invention sont en particulier des polyorganositoxanes insolubles dans la composition et peuvent se présenter sous forme d'huiles, de cires, de résines ou de gommes.

5 Les silicones insolubles dans l'eau sont insolubles dans l'eau à une concentration supérieure ou égale à 0,1% en poids dans l'eau à 25°C, c'est à dire qu'elles ne forment pas une solution isotrope transparente.

La viscosité des silicones est par exemple mesurée à 25°C selon la norme ASTM 445 10 Appendice C.

Les organopolysiloxanes sont définis plus en détail dans l'ouvrage de Walter NOLL "Chemistry and Technology of Silicones" (1968) Academie Press. Elles peuvent être volatiles ou non volatiles.

15

30

Lorsqu'elles sont volatiles, les silicones sont plus particulièrement choisies parmi celles possédant un point d'ébuliition compris entre 60° C et 260° C, et plus particulièrement encore parmi:

20 (i) les silicones cycliques comportant de 3 à 7 atomes de silicium et de préférence 4 à 5. II s'agit, par exemple, de l'octaméthylcyclotétrasiloxane commercialisé notamment sous le nom de "VOLATILE SILICONE 7207" par UNION CARBIDE ou "SILBIONE 70045 V 2" par RHODIA CHIMIE, le décaméthylcyclopentasiloxane commercialisé sous le nom de "VOLATILE SILICONE 7158" par UNION CARBIDE, "SILBIONE 70045 V 5" par RHODIA 25 CHIMIE, ainsi que leurs mélances.

On peut également citer les cyclocopolymères du type diméthylsiloxanes/ méthylakylsiloxane, tel que la "SILICONE VOLATILE FZ 3109" commercialisée par la société UNION CARBIDE, de structure chimique :

On peut également citer les mélanges de silicones cycliques avec des composés organiques dérivés du silicium, tels que le mélange d'octaméthylcyclotétrasiloxane et de tétratriméthylsilylpentaérythritol (50/50) et le mélange d'octaméthylcyclotétrasiloxane et d'oxy-1,11/hexa-2,2,2,2,2,3,3'-triméthylsilyloxy) bis-néopentane:

5

10

15

20

30

(ii) les silicones volatiles linéaires ayant 2 à 9 atomes de silicium et possèdant une viscosité inférieure ou égale à 5.10°m²/s à 25° C. Il s'agit, par exemple, du décaméthyltétrasiloxane commercialisé notamment sous la dénomination "SH 200° par la société TORAY SILICONE. Des silicones entrant dans cette classe sont également décrites dans l'article publié dans Cosmetics and toilletries, Vol. 91, Jan. 76, P. 27-32 - TODD & BYERS "Volatile Silicone fluids for cosmetics".

On utilise de préférence des silicones non volatiles et plus particulièrement des polyalkylsiloxanes, des polyalkylsiloxanes, des polyalkylsiloxanes, des gommes et des résines de silicones, des polyorganosiloxanes modifiés par des groupements organofonctionnels ainsi que leurs mélanges.

Ces silicones sont plus particultèrement choisies parmi les polyalkylsiloxanes parmi lesquels on peut citer principalement les polydiméthylsiloxanes à groupements terminaux triméthylsilyle ayant une viscosité de 5.10⁻⁶ à 2,5 m²/s à 25°C et de préférence 1.10⁻⁵ à 1 m²/s.

Parmi ces polyalkylsiloxanes, on peut citer à titre non limitatif les produits commerciaux suivants :

- 25 les huiles de la série MIRASIL commercialisées par la société RHODIA CHIMIE, telles que par exemple l'huile MIRASIL DM 500 000 :
 - les huiles de la série 200 de la société DOW CORNING telles que plus particulièrement
 la DC200 de viscosité 60 000 cSt :
 - les huiles VISCASIL de GENERAL ELECTRIC et certaines huiles des sèries SF (SF 96, SF 18) de GENERAL ELECTRIC.

On peut également citer les polydiméthylsiloxanes à groupements terminaux diméthylsilanol (Dimethiconol selon la dénomination CTFA) tels que les huiles de la série 48 de la société RHODIA CHIMIE.

Dans cette classe de polyalkylsiloxanes, on peut également citer les produits commercialisés sous les dénominations "ABIL WAX 9800 et 9801" par la société GOLDSCHMIDT qui sont des polyalkyl (C₂-C₂₀) siloxanes.

5

15

Les polyalkylarylsiloxanes sont particulièrement choisis parmi les polydiméthyl méthylphénylsiloxanes, les polydiméthyl diphénylsiloxanes linéaires et/ou ramifiés de viscosité de 1.10° à 5.10°2m²/s à 25°C.

- 10 Parmi ces polyalkylarylsiloxanes on peut citer à titre d'exemple les produits commercialisés sous les dénominations suivantes :
 - , les huiles MIRASIL DPDM de RHODIA CHIMIE :
 - , les huiles des séries RHODORSIL 70 633 et 763 de RHODIA CHIMIE :
 - . I'huile DOW CORNING 556 COSMETIC GRAD FLUID de DOW CORNING ;
 - . les silicones de la série PK de BAYER comme le produit PK20 ;
 - . les silicones des séries PN, PH de BAYER comme les produits PN1000 et PH1000 ;
 - . certaines hulles des séries SF de GENERAL ELECTRIC telles que SF 1023,
 - SF 1154, SF 1250, SF 1265.
- 20 Les gommes de silicone utilisables conformément à l'invention sont notamment des polydiorganosiloxanes ayant des masses moléculaires moyennes en nombre élevées comprises entre 200 000 et 1 000 000 utilisés seuls ou en mélange dans un solvant. Ce solvant peut être choisi parmi les silicones volatiles, les huiles polydiméthylsiloxanes (PDMS), les huiles poly-phénylméthylsiloxanes (PPMS), les isoparaffines, les polyisobutylènes, le chlorure de méthylène, le pentane, le dodécane, le tridécanes ou leurs mélanges.

On peut plus particulièrement citer les produits suivants :

- polydiméthylsiloxane
- les gommes polydiméthylsiloxanes/méthylvinylsiloxane,
 - polydiméthylsiloxane/diphénylsiloxane,
 - polydiméthylsiloxane/phénylméthylsiloxane,
 - polydiméthylsiloxane/diphénylsiloxane/méthylvinylsiloxane.

Des produits plus particulièrement utilisables conformément à l'invention sont des mélanges tels que :

- . les mélanges formés à partir d'un polydiméthylsiloxane hydroxylé en bout de chaîne (dénommé diméthiconol selon la nomenclature du dictionnaire CTFA) et d'un polydiméthylsiloxane cyclique (dénommé cyclométhicone selon la nomenclature du dictionnaire CTFA) tel que le produit Q2 1401 commercialisé par la société DOW CORNING:
- les mélanges formés à partir d'une gomme polydiméthylsiloxane avec une silicone cyclique tel que le produit SF 1214 Silicone Fluid de la société GENERAL ELECTRIC, ce produit est une gomme SF 30 correspondant à une diméthicone, ayant un poids moléculaire moyen en nombre de 500 000 solubilisée dans l'huile SF 1202 Silicone Fluid correspondant au décaméthyloyclopentasiloxane;
- . les mélanges de deux PDMS de viscosités différentes, et plus particulièrement d'une gomme PDMS et d'une huile PDMS, tels que le produit SF 1236 de la société GENERAL 15 ELECTRIC. Le produit SF 1236 est le mélange d'une gomme SE 30 définie ci-dessus ayant une viscosité de 20 m²/s et d'une huile SF 96 d'une viscosité de 5.10°4m²/s. Ce produit comporte de préférence 15 % de gomme SE 30 et 85 % d'une huile SF 96.

Les résines d'organopolysiloxanes utilisables conformément à l'invention sont des systèmes siloxaniques réticulés renfermant les unités ;

R₂SiO₃₂. R₃SiO₄₂. RSiO₃₂ et SiO₄₂ dans lesquelles R représente un groupement hydrocarboné possédant 1 à 16 atomes de carbone ou un groupement phényle. Parmi ces produits, ceux particulièrement préférés sont ceux dans lesquels R désigne un radical alkyle inférieur en C₁-C₄, plus particulièrement méthyle, ou un radical phényle.

25

20

10

On peut citer parmi ces résines le produit commercialisé sous la dénomination "DOW CORNING 593" ou ceux commercialisés sous les dénominations "SILICONE FLUID SS 4230 et SS 4267" par la société GENERAL ELECTRIC et qui sont des silicones de structure diméthyl/triméthyl siloxane.

30

On peut également citer les résines du type triméthylsiloxysilicate commercialisées notamment sous les dénominations X22-4914, X21-5034 et X21-5037 par la société SHIN-ETSU.

Les silicones organo modifiées utilisables conformément à l'invention sont des silicones telles que définies précèdemment et comportant dans leur structure un ou plusieurs groupements organofonctionnels fixés par l'intermédiaire d'un radical hydrocarboné.

- 5 Parmi les silicones organomodifiées, on peut citer les polyorganosiloxanes comportant :
 - des groupements polyéthylèneoxy et/ou polypropylèneoxy comportant éventuellement des groupements alkyle en C₂-C₂₄ tels que les produits dénommés diméthicone copolyol commercialisé par la société DOW CORNING sous la dénomination DC 1248 ou les huiles SILWET L 722, L 7500, L 77, L 711 de la société UNION CARBIDE et l'alkyl (C₁₂) méthicone copolyol commercialisée par la société DOW CORNING sous la dénomination Q2 5200 :
- des groupements aminés substitués ou non comme les produits commercialisés 15 sous la dénomination GP 4 Silicone Fluid et GP 7100 par la société GENESEE ou les produits commercialisés sous les dénominations Q2 8220 et DOW CORNING 929 ou 939 par la société DOW CORNING. Les groupements aminés substitués sont en particulier des groupements aminoalkyle en C₁-C₄;
- 20 des groupements thiols comme les produits commercialisés sous les dénominations "GP 72 A" et "GP 71" de GENESEE :
- des groupements alcoxylés comme le produit commercialisé sous la dénomination
 "SILICONE COPOLYMER F-755" par SWS SILICONES et ABIL WAX 2428, 2434 et 2440
 par la société GOLDSCHMIDT :
 - des groupements hydroxylés comme les polyorganosiloxanes à fonction hydroxyalkyle décrits dans la demande de brevet français FR-A-85 16334 répondant à la formule (IX);

dans laquelle les radicaux R₃ identiques ou différents sont choisis parmi les radicaux méthyle et phényle; au moins 60 % en mole des radicaux R₃ désignant méthyle; le radical R'₃ est un chaînon alkylène divalent hydrocarboné en C₂-C₁₉; p est compris entre 1 et 30 inclus; a est compris entre 1 et 150 inclus;

 des groupements acyloxyalkyle tels que par exemple les polyorganosiloxanes décrits dans le brevet US-A-4957732 et répondant à la formule (X):

$$\begin{array}{c|c}
R_4 & R_4 & R_4 \\
R_4 & S_1 & S_2 & S_3 \\
R_4 & R_7 & P_1 & R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_4 & R_4 & R_4 \\
R_7 & P_1 & R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_4 & R_4 & R_4 \\
R_4 & R_4 & R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_4 & R_4 & R_4
\end{array}$$

10 dans laquelle :

 R_4 désigne un groupement méthyle, phényle, -OCOR $_5$, hydroxyle, un seul des radicaux R_4 par atome de silicium pouvant être OH;

 R_4' désigne méthyle, phényle ; au moins 60 % en proportion molaire de l'ensemble des radicaux R_4 et R_4' désignant méthyle ;

15 R₅ désigne alkyle ou alcényle en C₈-C₂₀;

R" désigne un radical alkylène hydrocarboné divalent, linéaire ou ramifié en C_2 - C_{18} ;

r est compris entre 1 et 120 inclus ;

p est compris entre 1 et 30;

q est égal à 0 ou est inférieur à 0,5 p, p + q étant compris entre 1 et 30 ; les

20 polyorganosiloxanes de formule (VI) peuvent contenir des groupements :

dans des proportions ne dépassant pas 15 % de la somme p + q + r.

des groupements anioniques du type carboxylique comme par exemple dans les produits décrits dans le brevet EP 186 507 de la société CHISSO CORPORATION, ou de type alkylcarboxyliques comme ceux présents dans le produit X-22-3701E de la société
 SHIN-ETSU; 2-hydroxyalkylsulfonate; 2-hydroxyalkylthiosulfate tels que les produits commercialisés par la société GOLDSCHMIDT sous les dénominations "ABIL S201" et "ABIL S255".

 des groupements hydroxyacylamino, comme les polyorganosiloxanes décrits dans
 la demande EP 342 834. On peut citer par exemple le produit Q2-8413 de la société DOW CORNING.

Selon l'Invention, on peut également utiliser des silicones comprenant une portion polysiloxane et une portion constituée d'une chaîne organique non-siliconée, l'une des deux portions constituant la chaîne principale du polymère l'autre étant greffée sur la dite chaîne principale. Ces polymères sont par exemple décrits dans les demandes de brevet EP-A-412 704, EP-A-412 707, EP-A-640 105 et WO 95/00578, EP-A-582 152 et WO 93/23009 et les brevets US 4,693,935, US 4,728,571 et US 4,972,037. Ces polymères sont de préférence anioniques ou non ioniques.

- 20 De tels polymères sont par exemple les copolymères susceptibles d'être obtenus par polymérisation radicalaire à partir du mélange de monomères constitué par :
 - a) 50 à 90% en poids d'acrylate de tertiobutyle ;
 - b) 0 à 40% en poids d'acide acrylique ;
 - c) 5 à 40% en poids de macromère siliconé de formule :

25

15

avec v étant un nombre allant de 5 à 700 ; les pourcentages en poids étant calculés par rapport au poids total des monomères.

D'autres exemples de polymères siliconés greffés sont notamment des 30 polydiméthylsiloxanes (PDMS) sur lesquels sont greffés, par l'intermédiaire d'un chaînon de raccordement de type thiopropylène, des motifs polymères mixtes du type acide 10

poly(méth)acrylique et du type poly(méth)acrylate d'alkyle et des polydiméthylsiloxanes (PDMS) sur lesquels sont greffés, par l'intermédiaire d'un chaînon de raccordement de type thiopropylène, des motifs polymères du type poly(méth)acrylate d'isobutyle.

Selon l'invention, toutes les silicones peuvent également être utilisées sous forme d'émulsions

Les polyorganosiloxanes particulièrement préférés conformément à l'invention sont :

- les silicones non volatiles choisies dans la famille des polyalkylsiloxanes à groupements terminaux triméthylsilyle telles que les huiles ayant une viscosité comprise entre 0,2 et 2,5 m²/s à 25° C telles que les huiles de la séries DC200 de DOW CORNING en particulier celle de viscosité 60 000 cSt. des séries MIRASIL DM et plus particulièrement l'hulle MIRASIL DM 500 000 commercialisées par la société RHODIA CHIMIE ou l'huile de silicone AK 300.000 de la société WACKER, les polyalkylsiloxanes à groupements 15 terminaux diméthylsilanol tels que les diméthiconol ou les polyalkylarylsiloxanes tels que l'huile MIRASIL DPDM commercialisée par la société RHODIA CHIMIE ;
 - les polysitoxanes à groupements amínés tels que les amodiméthicones ou les triméthylsilviamodiméthicones :
- 20 Seion la présente invention, les composés de type céramide sont notamment les céramides et/ou les glycocéramides et/ou les pseudocéramides et/ou les néocéramides, naturels ou synthétiques.

Des composés de type céramide sont par exemple décrits dans les demandes de brevet 25 DE4424530, DE4424533, DE4402929, DE4420736, WO95/23807, WO94/07844, EP-A-0646572, WO95/16665, FR-2 673 179, EP-A-0227994 et WO 94/07844, WO94/24097, WO94/10131 dont les enseignements sont ici inclus à titre de référence.

Des composés de type céramides particulièrement préférés selon l'invention sont par 30 exemple:

- le 2-N-linoléovlamino-octadécane-1.3-diol.
- le 2-N-oléoviamino-octadécane-1.3-diol.
- le 2-N-palmitoylamino-octadécane-1,3-diol,
- le 2-N-stéaroylamino-octadécane-1,3-diol,

- le 2-N-béhénovlamino-octadécane-1,3-diol.
- le 2-N-[2-hydroxy-palmitoyl]-amino-octadécane-1,3-diol,
- le 2-N-stéaroyl amino-octadécane-1,3,4 triol et en particulier la N-stéaroyl phytosphingosine.
- le 2-N-palmitovlamino-hexadécane-1.3-díol
 - le (bis-(N-hydroxyéthyl N-cétyl) malonamide),
 - le N-(2-hydroxyéthyl)-N-(3-cétyloxy-2-hydroxypropyl)amide d'acide cétylique .
 - le N-docosanovi N-méthyl-D-glucamine

ou les mélanges de ces composés.

10

25

30

5

Selon l'invention, les agents conditionneurs peuvent représenter de 0,001 % à 10 % en poids, de préférence de 0,005 % à 5 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,01 % à 3 % en poids, du poids total de la composition finale.

- 15 Le milieu cosmétiquement acceptable est de préférence constitué par de l'eau ou un mélange d'eau et de solvants cosmétiquement ou dermatologiquement acceptables tels que des monoalcools, des polyalcools, des éthers de glycol qui peuvent être utilisés seuls ou en mélange.
- 20 On peut citer plus particulièrement les alcools inférieurs tels que l'éthanol, l'isopropanol, les polyalcools tels que le diéthylèneglycol, la glycérine, les éthers de glycol, les alkyléthers de glycol ou de diéthylèneglycol.

La composition de l'invention peut également contenir au moins un additif choisi parmi les séquestrants, les adoucissants, les modificateurs de mousse, les colorants, d'autres agents nacrants, les agents hydratants, les agents antipelliculaires ou anti-séborrhéiques, d'autres agents de mise en suspension, les acides gras à chaînes linéaires ou ramifiées en C₁₀-C₄₀, les hydroxyacides, les électrolytes, les épaississants, les esters d'acides gras, les parfums, les conservateurs, les filtres solaires, les protéines, les vitamines et provitamines, les polymères, et tout autre additif classiquement utilisé dans le domaine cosmétique.

Ces additifs sont présents dans la composition selon l'invention dans des proportions pouvant aller de 0 à 40% en poids par rapport au poids total de la composition. La

WO 01/00149 PCT/FR00/01257

21

quantité précise de chaque additif est fonction de sa nature et est déterminée facilement par l'homme de l'art.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir le ou les éventuels composés à ajouter à 5 la composition selon l'invention de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinséquement à la composition conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par l'addition envisagée.

Les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous forme de gel, de lait, de 10 crème, de lotion plus ou moins épaissie ou de mousse.

Les compositions conformes à l'invention peuvent être utilisées pour le traitement des matières kératiniques telles que les cheveux, la peau, les cils, les sourcils, les ongles, les lèvres, le cuir chevelu et plus particulièrement les cheveux.

15

20

25

Les compositions peuvent également être utilisées pour le lavage et le nettoyage des matières kératiniques telles que les cheveux et la peau.

Les compositions selon l'invention sont utilisées généralement comme produits notamment pour le lavage, le soin, le conditionnement, le maintien de la coiffure ou la mise en forme des matières kératiniques telles que les cheveux.

Les compositions de l'Invention peuvent plus particulièrement se présenter sous forme de shampooing, d'après-shampooing à rincer ou non, de compositions pour permanente, défrisage, coloration ou décoloration, ou encore sous forme de compositions à appliquer avant ou après une coloration, une décoloration, une permanente ou un défrisage ou encore entre les deux étapes d'une permanente ou d'un défrisage. De préférence, les compositions sont des compositions lavantes et moussantes pour les cheveux et/ou la peau.

30

En particulier, les compositions selon l'invention sont des compositions détergentes moussantes telles que des shampooings, des gels-douche et des bains moussants. Dans ce mode de réalisation de l'invention, les compositions comprennent une base tensioactive lavante, généralement aqueuse.

Le ou les tensioactifs formant la base lavante peuvent être indifféremment choisis, seuls ou en mélanges, au sein des tensioactifs anioniques, amphotères, non ioniques, zwittérioniques et cationiques décrits ci-dessus.

5

15

20

25

30

La quantité minimale de base lavante est celle juste suffisante pour conférer à la composition finale un pouvoir moussant et/ou détergent satisfaisant.

Ainsi, selon l'invention, la base lavante peut représenter de 4 % à 30 % en poids, de préférence de 6 % à 25 % en poids, et encore plus préférentiellement de 8 % à 20 % en poids, du poids total de la composition finale.

Le pouvoir moussant des compositions selon l'invention, caractérisé par une hauteur de mousse, est généralement supérieur à 75 mm; de préférence, supérieure à 100 mm mesurée selon la méthode ROSS-MILES (NF T 73-404 /ISO696) modifiée.

Les modifications de la méthode sont les suivantes :

La mesure se fait à la température de 22°C avec de l'eau osmosée. La concentration de la solution est de 2g/l. La hauteur de la chute est de 1m. La quantité de composition qui chute est de 200 ml. Ces 200 ml de composition tombe dans une éprouvette ayant un diamètre de 50 mm et contenant 50 ml de la composition à tester. La mesure est faite 5 minutes après l'arrêt de l'écoulement de la composition.

L'invention a encore pour objet un procédé de traitement cosmétique des matières kératiniques telles que les cheveux consistant à appliquer sur ceux-ci une composition telle que définie précédemment puis à effectuer éventuellement un rinçage à l'eau, après un éventuel temps de pause.

L'invention va être maintenant plus complètement illustrée à l'aide des exemples suivants qui ne sauraient être considérés comme la limitant aux modes de réalisation décrits. Dans ce qui suit. MA signifie Matière Active.

PCT/FR00/01257

EXEMPLE 1

On a préparé deux shampooings de compositions suivantes :

La composition A est selon l'invention, la composition B est une composition comparative de l'art antérieur.

A(invention) R - Lauryléther sulfate de sodium oxyéthyléné à 2.2 moles d'oxyde d'éthylène en solution 14 gMA 14 aMA aqueuse à 70% de MA - Tensioactif dérivé d'imidazoline (MIRANOL 4 gMA 4 g MA C2M conc de RHODIA CHIMIE) - Diméthicone (MIRASIL DM 500000 de 2.6 a 2.6 a RHODIA CHIMIE) - Gomme de guar modifiée par du chlorure de 2.3-époxypropyl triméthylammonium (JAGUAR 0,2 g 0,2 g C13 S de RHODIA CHIMIE) - Mélange d'alcool stéarylique (10%) et de distéaryléther (90%) 4 g 4 g - Alcool gras en C18 (98%) 0.25 a 1 a - Alcool gras en C22 (76%) (NAFOL 1822 C de CONDEA) 0.75 aMA 0,75 g - Cétostéaryl(50/50)sulfate de sodium 0.75 q - Alcool stéarylique oxyéthyléné 10 moles 0.8 g 0,8 g d'oxyde d'éthylène (BRIJ 76 de ICI) - Conservateurs, parfum qs qs - Acide citrique, 1H2O qs pH 5 pH 5 - Eau déminéralisée gsp 100 a 100 a

La viscosité des compositions est mesurée à l'aide d'un Viscotesteur VT550 commercialisé par RHEO (mobile MV din B) à une vitesse de cisaillment de 10s⁻¹ et à une 10 température de 25°C.

Les résultats sont donnés dans la figure 1 annexée.

La viscosité de la composition A selon l'invention est moins dépendante de la température que celle de la composition B de l'art antérieur (WO98/03155), ces deux shampooings ayant une viscosité comparable à température ambiante (25°C).

5 De plus, la composition selon l'invention a un effet blanc nacré plus important que celui de la composition B.

EXEMPLES 2 et 3

	Ex. 2	Ex. 3
Lauryléthersulfate de sodium (C12/C14 à 70/30) à 2.2	14.0 g MA	14.0 g M.A.
moles d'oxyde d'éthylène		
Cocoyl bétaïne en solution aqueuse à 30% M.A.	2.4 g MA	
Cocoyl amidopropyl bétaïne en solution aqueuse à		2.7g MA
38% M.A.		
Hydroxyéthylcellulose réticulée par l'épichlorhydrine et	0.3 g	0.3g
quaternisée par la triméthylamine, vendue sous la		
dénomination JR 400 par la société UNION CARBIDE		
Polydiméthylsiloxane vendu sous la dénomination	2.0 g	2.5g
MIRASIL DM 500 000 par RHODIA CHIMIE		
Distéarate de glycol	2.0 g	
Mélange 1-(hexadécyloxy) 2-octadécanol / Alcool		2.2 g
cétylique		
Alcool cétylstéarylique à 98% en alcool stéarylique	0.5 g	0.4 g
Mélange d'alcools gras à 76% d'alcool béhénique	0.5 g	0.6 g
commercialisé sous la dénomination NAFOL 1822 C		
par la société CONDEA		
Monoisopropylamide d'acides de coprah	0.7 g	0.7 g
Acide citrique q.s. pH	5.5	5.5
Parfum, conservateurs	q.s.	q.s.
Eau déminéralisée q.s.p.	100.0 g	100.0 g

REVENDICATIONS

- 1- Composition cosmétique caractérisée en ce qu'elle comprend dans un milieu cosmétiquement acceptable au moins une base tensioactive, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone et au moins un agent opacifiant et/ou nacrant, le rapport alcool gras en C18/alcool gras en C22 étant supérieur à 0.15.
- 10 2- Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que les agents nacrants et/ou opacifiants sont choisis parmi :

A) les dialkyléthers gras solides à une température inférieure ou égale à environ 30°C tels que par exemple les dialkyléthers de formule (I):

15 dans laquelle :

R et R', identiques ou différents, désignent un radical alkyle, saturé ou insaturé, linéaire ou ramifié, comportant de 12 à 30 atomes de carbone et de préférence de 14 à 24 atomes de carbone, R et R' étant choisis de façon telle que le composé de formule (I) soit solide à une température inférieure ou égale à 30° C environ

- 20 Plus particulièrement R et R' sont identiques.
 - B) les alcools ayant de 27 à 48 atomes de carbone et comportant un ou deux groupements éther et/ou thioéther ou sulfoxyde répondant à la formule (II):

25 dans laquelle

R1 et R2 désignent indépendamment l'un de l'autre, des groupements alkyles linéaires en C12 à C24 :

- X désigne un atome d'oxygène, un atome de soufre, un groupement sulfoxyde ou méthylène ;
- 30 Y désigne un atome d'oxygène, un atome de soufre, un groupement sulfoxyde ou méthylène;

dans le cas où Y désigne un groupement méthylène la somme du nombre d'atomes de carbone présents dans les groupements R1 et R2 a une valeur variant de 24 à 44 et de préférence de 28 à 40 inclus :

26

lorsque Y ne désigne pas un groupement méthylène, la somme des atomes de carbone présents dans les groupements R1 et R2 a une valeur variant de 24 à 44 et de préférence de 28 à 40 inclus ;

- lorsque X ou Y désigne sulfoxyde, Y ou X ne désigne pas soufre.
- 5 C) les dérivés acylés.
 - 3- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que les agents nacrants et/ou opacifiant sont choisis parmi :
 - A) le distéaryléther,

15

30

- B) les composés de formules (II) pour lesquels X désigne oxygène, Y désigne méthylène, et R1 et R2 désignent des radicaux ayant 12 à 22 atomes de carbone,
 - C) le distéarate d'éthylèneglycol.
 - 4- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que l'alcool gras linéaire et saturé ayant 22 atomes de carbone représente de 0,5% à 10 % en poids, de préférence de 0,5 % à 5 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,5 % à 3 % en poids, du poids total de la composition finale.
- 5- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que l'alcool gras linéaire et saturé ayant 18 atomes de carbone représente de 0,3% à 10 % en poids, de préférence de 0,5 % à 5 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,5 % à 3 % en poids, du poids total de la composition finale.
- 6- Composition seion l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que 25 le rapport alcool gras en C18/alcool gras en C22 est compris entre 0,2 et 20, notamment entre 0,25 et 10. et de préférence entre 0,3 et 5.
 - 7- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que l'agent opacifiant et/ou nacrant représente de 0,5% à 15% en poids, de préférence de 1% à 5% en poids du poids total de la composition finale.
 - 8- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que la base tensioactive est présente entre 1% et 60% en poids, de préférence entre 3% et

10

15

20

25

30

40% et encore plus préférentiellement entre 5% et 30%, par rapport au poids total de la composition.

- 9- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend en outre au moins un agent de conditionnement.
 - 10- Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que l'agent de conditionnement est choisi parmi les poly-α-oléfines, les huiles fluorées, les cires fluorées, les gommes fluorées, les esters d'acides carboxyliques, les silicones, les polymères cationiques, les huiles minérales, végétales ou animales, les céramides, les pseudocéramides, et leurs mélanges.
 - 11- Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce les agents conditionneurs représentent de 0,001 % à 10 % en poids, de préférence de 0,005 % à 5 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,01 % à 3 % en poids, du poids total de la composition.
 - 12- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle se présente sous forme de gel, de lait, de crème, de lotion plus ou moins épaissie ou de mousse.
 - 13- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle constitue une composition détergente moussante telles que des shampooings, des gels-douche et des bains moussants.
 - 14- Utilisation d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone et d'au moins un agent opacifiant et/ou nacrant, le rapport alcool gras en C18/alcool gras en C22 étant supérieur à 0,15 comme agent de mise en suspension d'un agent de conditionnement insoluble dans une composition cosmétique en particulier de lavage et de conditionnement moussante contenant, dans un milieu aqueux cosmétiquement acceptable, une base tensioactive.

WO 01/00149 PCT/FR00/01257

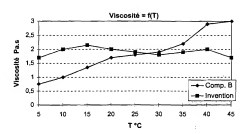
15- Utilisation d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomss de carbone, d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone, le rapport alcool gras en C18/alcool gras en C22 étant supérieur à 0,15 pour nacrer et/ou améliorer le nacrage des compositions comprenant au moins un acent opacifiant et/ou nacrant et éventuellement au moins une base tensioactive.

5

10

- 16- Utilisation d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 22 atomes de carbone, d'au moins un alcool gras linéaire et saturé à longue chaîne ayant 18 atomes de carbone, le rapport alcool gras en C18/alcool gras en C22 étant supérieur à 0.15 et d'un agent opacifiant et/ou nacrant en tant qu'agent nacrant.
- 17- Procédé de traitement cosmétique des matières kératiniques en particulier des cheveux, caractérisé par le fait qu'il consiste à appliquer sur lesdites matières une composition telle que définie selon l'une quelconque des revendications 1 à 13 puis à effectuer éventuellement un rinçage à l'eau.

Figure 1/1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internatio Upplication No. PCT/FR 00/01257

A. CI ASSIFICATION OF SUBJECT MA	TIFR
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MA	
1LC / WOTK\/\00	

According to international Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC \ 7 \ A61K$

Documentation eserched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

CHEM ABS Data, EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 97 00668 A (MINNESOTA MINING AND MANUF. CO.) 9 January 1997 (1997-01-09) claim 1; examples 16A,16B	1-17
X	WO 99 13844 A (THE PROCTER & GAMBLE CO.) 25 March 1999 (1999-03-25) claim 1; example 7	1-17
A	WO 99 13830 A (THE PROCTER & GAMBLE CO) 25 March 1999 (1999-03-25) claim 1 ——	1
	-/	

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
* Special categories of data documents: A document delibit and pre-parent data or this set which is not Cocument delibit and pre-parent data or this set which is not Feed active document but published on on when the International Filling date Codument without may those docade on priority. Clasmics or	The latest obcurrence published after the informational filtry date close to understand the principles of them are designed to case to understand the principles or them or understand the principles of them or cannot be compared to provide a principle and or cannot be considered to involve an inventible seep when the document of taken across "Involves or inventible seep when the document of taken across the compared without the document of the compared without the continued without one or more other stand the document is completed without one or more other such other document in the set." **Consumer compared with one plants family in the set.
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
14 July 2000	21/07/2000
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5618 Patentisaan 2 NL – 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Glikman, J-F

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internetic Application No PCT/FR 00/01257

		PCT/FR 00/01257						
	(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.						
X	DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS 'Online! STM; abstract 111: 120 622, XP002134783 abstract & JP 01 009916 A (KANEBO, LTD) 13 January 1989 (1989-01-13)	1						
P,X	WO 99 62467 A (THE PROCTER & GAMBLE CO.) 9 December 1999 (1999-12-09) the whole document	1						
P,X	WO 99 62492 A (THE PROCTER & GAMBLE CO.) 9 December 1999 (1999-12-09) the whole document	1						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internation polloation No PCT/FR 00/01257

					101/11	00/0123/
	tient document in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	9700668	A	09-01-1997	AU CA	715468 B 6103496 A 2224702 A	03-02-2000 22-01-1997 09-01-1997
				EP JP	0833606 A 11508253 T	08-04-1998 21-07-1999
WO	9913844	A	25-03-1999	AU EP	4977097 A 1011614 A	05-04-1999 28-06-2000
WO	9913830	A	25-03-1999	AU	4646997 A	05-04-1999
JP	01009916	A	13-01-1989	JP JP	1971009 C 6074202 B	27-09-1995 21-09-1994
WO	9962467	A	09-12-1999	AU	7955398 A	20-12-1999
WO	9962492	Α	09-12-1999	AU	7824698 A	20-12-1999

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande mationale No PCT/FR 00/01257

no des revervirestions visé

A CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K7/06

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimals consultés (eystème de classification sulvi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesqueis a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et al réalisable, termes de recherche utilisés) CHEM ABS Data, EPO-Internal

C. DOCUM	IENTS CONSIDERES COMME PERTIMENTS	
Catérorio 1	I Irlantification des documents chès sums la cas échéant l'Indication des nassacres natines	-

Categorie .	Toernincedon des documents case, avec, la cas ocurean, l'indicatori des passages perunones	110, the reversions visces
х	WO 97 00668 A (MINNESOTA MINING AND MANUF. CO.) 9 janvier 1997 (1997-01-09) revendication 1; exemples 16A,16B	1-17
X	WO 99 13844 A (THE PROCTER & GAMBLE CO.) 25 mars 1999 (1999-03-25) revendication 1; exemple 7	1-17
A	WO 99 13830 A (THE PROCTER & GAMBLE CO) 25 mars 1999 (1999-03-25) revendication 1	1
	-/	
		1

ΓX	Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

Les documents de families de brevets sont indiquée en annexe

- * Catégories spéciales de documents cités:
- *A* document définiesent l'état général de la technique, non considéré comme partioulièrement partinent.
- "E" document antérieur, male publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison apécials (telle qu'indiquée)

- "O" document se référent à une divuigation craie, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

14 juillet 2000

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijervijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016

T° document utérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartemenant pas à l'état de la technique pertinent, mais daté pour comprendre le principe ou la théorie constituent la base de l'Invention

X' document particulièrement perforant; l'invention revendiquée ne paut être considérée comme nouvelle ou comme impliquent une activité inventrée par resport au document considéré lecémant de l'une de l'expert de l'experte considéré lecémant de compute de document de associé à une or plaisers autres documents de même nature, cotés combinaison étant évidente pour une percent eu du métier.

"&" document qui fait partie de la même famille de breveta Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

21/07/2000

Fonctionnaire autorisé

Glikman, J-F

ulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande nationale No PCT/FR 00/01257

	FR 00/0125/					
identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no, des revendications visées					
DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS 'en ligne! STN: abstract 111: 120 622, XPO02134783 abrégé & JP 01 009916 A (KANEBO, LTD) 13 janvier 1989 (1989-01-13)	1					
WO 99 62467 A (THE PROCTER & GAMBLE CO.) 9 décembre 1999 (1999-12-09) le document en entier	1					
WO 99 62492 A (THE PROCTER & GAMBLE CO.) 9 décembre 1999 (1999-12-09) le document en entier	1					
	COLUMENTS COMMINERES COMMINE PERTINENTS Identification des documents citée, evec, le ces échémit, l'indicationdes pessages perfinerts DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS 'en ligne! STN; abstract 111: 120 622, XP002134783 abrégé å JP 01 009916 A (KANEBO, LTD) 13 janvier 1989 (1989-01-13) W0 99 62467 A (THE PROCTER & GAMBLE CO.) 9 décembre 1999 (1999-12-09) le document en entier W0 99 62492 A (THE PROCTER & GAMBLE CO.) 9 décembre 1999 (1999-12-09)					

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renesignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demands Amationale No PCT/FR 00/01257

					· • · / · · ·	00/0123/
	ument brevet cité aport de recherch		Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication
WO	9700668	A	09-01-1997	AU CA EP JP	715468 B 6103496 A 2224702 A 0833606 A 11508253 T	03-02-2000 22-01-1997 09-01-1997 08-04-1998 21-07-1999
WO	9913844	A	25-03-1999	AU Ep	4977097 A 1011614 A	05-04-1999 28-06-2000
WO	9913830	A	25-03-1999	AU	4646997 A	05-04-1999
JP	01009916	A	13-01-1989	JP JP	1971009 C 6074202 B	27-09-1995 21-09-1994
WO	9962467	Α	09-12-1999	AU	7955398 A	20-12-1999
WO	9962492	A	09-12-1999	AU	7824698 A	20-12-1999



® BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND

PatentschriftDE 197 30 423 C 1

(S) Int. Cl.⁶: **A 61 K 7/48** A 61 K 7/06

A 61 K 7/06 A 61 K 7/40 B 01 F 17/00 A 61 K 9/107 // B01F 17/42,17/34, 17/56,17/52,17/38, 17/14,C07C 31/125, 31/20,69/22



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

- Aktenzeichen: 197 30 423.0-41
 Anmeldetag: 16 7 97
- Anmeldetag: 16. 7.97
 Offenlegungstag: -
- (4) Veröffentlichungstag der Patenterteilung: 17. 12. 98

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(3) Patentinhaber:

Henkel KGaA, 40589 Düsseldorf, DE

(72) Erfinder:

Baumöller, Guido, 42799 Leichlingen, DE; Ansmann, Achim, Dr., 40699 Erkrath, DE; Koester, Josef, 40221 Düsseldorf, DE; Westfechtel, Alfred, Dr., 40721 Hilden, DE; Robbe-Tomine, Laurence, Ozoir-La-Ferriere, FR

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

DE-PS 8 85 602 WO 92 07 543

(SI) O/W-Emulsionen

O/W-Emulsionen mit einem Gehalt an Mischungen von (a) Fettalkoholen mit 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und (b) 1,12-Octadecandiol
als Konsistenzgeber weisen eine vorteilhaft hohe Viskosi-

als Konsistenzgeber weisen eine vorteilhaft hohe Viskosität auf, die auch bei Lagerung bei erhöhten Temperaturen erhalten bleibt.

Beschreibung

Gebiet der Erfindung

5 Die Erfindung betrifft O/W-Emulsionen mit einem Gehalt an ausgewählten Fettalkoholen und Alkandiolen als Konsistenzgebern.

Stand der Technik

- 00 OW-Emulsionen finden in einer Vickahl von kosmetischen und pharmazeutischen Bereichen Anwendung, so z. Brit die Herstellung von Cremes und Salben, Eine besondere Anforderung besteln dabei darin, daß die Emulsionen einen nur eine ausreichend hohe Viskosität besitzen, sondern diese auch im Laufe der Lagerung gegebenenfalls bei erhöhten Emperaturen im wesentlichen beibehalten. Be ist soforti klar, daß eine Verbraucherin eine Kaudensscheidung für ein creneförmiges Produkt, das bei verschentlicher Lagerung in der Sonne inversribel zerfließt, kein zweites Mal treffen wird. In der Praxis wird die Binstellung der Konsistenz von OV-Emulsionen daher h
 üßtig durch Zugehe von Fettalkoholen oder Partialglyceriden durchgeführt. Obschon unter Verwendung dieser Konsistenzgeher hergestellte Zubereitungen in der Regel zumindest bei Raumtemperature iner zufriedenstellend hohe Viskosität aufweisen, bestehen doch wie vor Probleme was die Lagerstablität bei erhöhten Emperaturen angeht. Ein weiteres Bedürfnis besteht fermer darin, den Gehalt an Konsistenzgeber bei vorgegebener Viskosität aufweisen Abzusenken.
- 20 Die Verwendung von Alkandiolen in kosmetischen Mitteln bzw. Haarpflegemitteln ist beispielsweise aus den Druckschriften WO 94/08553 und WO 95/01151 bekannt.
- Die komplexe Aufgabe der vorliegenden Erfindung hat also darin bestanden, OW-Einulsionen für kosmetische oder pharmazeutische Anwendungen zur Verfütgung zu stellen, die eine ausreichend hohe Viskosität unter Verwendung einer minimieren Menge an Konsistenzgeber aufweisen und diese Viskosität gleichzeitig auch dann im wesentlichen beibebet halten, wenn sie bei erhöhter Temperatur gelagent worden.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung sind O/W-Emulsionen, enthaltend Mischungen von

- (a) Fettalkoholen mit 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und
- (b) 1,12-Octadecandiol
- als Konsistenzgeber.

30

55

5 Überraschenderweise wurde gefunden, daß Mischungen der genannten Art insbesondere in einem Gewichtsverhältnis im Bereich von 50: 50 bis 80: 20 die Konsistenz von ÖW-Emulsionen deutlich stärker erhöhen, als dies von Fettalkohen allein bislang bekannt gewesen ist. Die Trändung schließt femer die Erkenntnis ein, daß die Emulsionen auch bei Temperaturbelastung im wesentlichen lagerstabil sind. Der Anteil der Mischungen an den O/W-Emulsionen kann 0,1 bis 10, vorzusweise 3 bis 5 Gew.- Sebergagen.

Ölkörper

Als weitere Bestandteile Können die Emulsionen Ölkörper enthalten. Hierfür kommen beispiels weise Guerbetalkohole auf Bais von Fertalkoholen in 6 bis 18, vorzugs weise 8 bis 10 Kohenstoffatomen, Eber von linearen Ce-C₂₂-Fettalkoholen, Ester von linearen Ce-C₂₂-Fettalkoholen, instersondere 2-Eithylkesand, Ester von linearen und/ oder verzweigen Fettsalten in mehrwertigen Alkoholen, witz a. Propylenglycol, Dimerdiol oder Timmertroil und/ oder Guerbetalkoholen, Titglycende auf Baist Ce-C₂₂-Fettsalkoholen, Ster von Ce-C₂₂-Fettalkoholen undoder Guerbetalkoholen mit demantischen Carbonssturen, intersondere Benzessäture, plantzliche Öle, verzweigte primäter Alkohole, ubstitutiert Cyclohexane, lineare Ce-C₂₂-Fettalkoholearhonate, Guerbetaerhonate, Dialklyteher, Ringöffungsprodukte von epoxidierten Fettsürealkyksstern mit Polyolen, Silkonolel undoder alphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe in Betracht. Der Anteil der Ölkörper an den Emulsionen kann 10 bis 90, vorzugsweise 25 bis 75 und insbesonder 30 bis 50 Gew-Metragen.

Emulgatoren

Als weitere Bestandteile können die Emulsionen Einulgatoren enthalten. Für diesen Zweck kommen beispielsweise nichtionogene Tenside aus mindestens einer der folgenden Gruppen in Frage:

- Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe;
 - (2) C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin;
 - (3) Glycerinmono- und diester und Sorbitanmono- und diester von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und deren Ethylenoxid-anlagerungsprodukte;
 - (4) Alkylmono- und -oligoglycoside mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest und deren ethoxylierte Analoga;
 - (5) Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
 - (6) Polyol- und insbesondere Polyglycerinester wie z. B. Polyglycerinpolyricinoleat oder Polyglycerinpoly-12-hy-

droxystearat. Ebenfalls geeignet sind Gemische von Verbindungen aus mehreren dieser Substanzklassen;

- (7) Anlagerungsprodukte von 2 bis 15 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
- (8) Partialester auf Basis linearer, verzweigter, ungesättigter bzw. gesättigter C₆₇₂-Fettsäuren, Ricinolsäure sowie 12-Hydroxystearinsäure und Glycerin, Polyglycerin, Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Zuckeralkohole (z. B. Sorbit), Alkylglucoside (z. B. Methylglucosid, Butylglucosid, Laurylglucosid) sowie Polyglucoside (z. B. Cellulose);
- (9) Trialkylphosphate sowie Mono-, Di- und/oder Tri-PEG-alkylphosphate;
- (10) Wollwachsalkohole;
 (11) Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere bzw. entsprechende Derivate;
- (12) Mischester aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol gemäß DE-PS 11 65 574 und/oder Mischester von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyolen, vorzugsweise Glycerin 10
- (13) Polyalkylenglycole.

Die Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder von Propylenoxid an Fettalkohole, Fettsfuren, Alkylphenole, Glyserinmon- und -diester sowie Sorbiammon- und -diester sowie Sorbiammon- und -diester sowie in Beinausi sitellen bekannte, im 15 Handle erhältliche Produkte dar. Es handelt sich dabei um Homologengemische, deren mittlerer Alkoxyljerungsgrad dem Verhältlich der Soffinnegen von Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und Substrat, mit denen die Anlagerungsradtion durchgeführt wird, entspricht. C₁₇₀₂-Fettsfürermone- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glyserin sind aus DEPS 20 24 od 51 als Rückfettungsmittel für kommeische Zuberteitungen bekannt.

C₁₁₁-Alkylmono- und -oligoglycoside, hire Herstellung und litre Verwendung als oberflächenaktive Stoffe sind bei ze spielsweise aus US 3,839,318, US 3,707,535, US 3,547,828, DE-OS 19 43 689, DE-OS 20 3 6472 und DE-A1 30 01 064 sowie EP-A 0071 167 bekannt. Iner Herstellung erfolgt insbesondere durch Umsetzung von Glucose oder Oligosaschariden mit primäten Alkoholen mit 8 bis 18 C-Ntomen. Bezüglich des Gilycosideres gilt, daß sowohl Monoglycoside, bei denen ein eyelischer Zuckerrest glycosidisch and den Fettalkhole gebunden ist, als auch oligomere Gilycoside int einem Oligomere Gilycoside in den Gil

Weiterhin können als Emulgatoren anjonische Tenside (z. B. Alkyl(ether)sulfate), kationische Tenside und vorzugsweise amphotere bzw. zwitterionische Tenside verwendet werden. Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine Carboxylat- und eine Sulfonatgruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine 30 wie die N-Alkyl-N.N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosalkyldimethylammoniumglycinat, N-Acylaminopropyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyldimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxylmethyl-3-hydroxyethylimidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Besonders bevorzugt ist das unter der CTFA-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat. Ebenfalls geeignete Emulgatoren sind 35 ampholytische Tenside. Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer Cg/18-Alkyl- oder -Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO:H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und 40 Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C_{12/18}-Acylsarcosin. Typische Beispiele für quartäre Emulgatoren sind Esterquats, vorzugsweise methyl-quaternierte Difettsäuretriethanolaminester-Salze, Der Anteil der Emulgatoren an den erfindungsgemäßen Emulsionen kann 1 bis 25, vorzugsweise 3 bis 10 und insbesondere 5 his 8 Gew.-% betragen.

Gewerbliche Anwendbarkeit

Die erfindungsgemäßen OW-Emulsionen, wie beispielsweise Haarshampoos, Haarlotionen, Schaumbäder, Cremes, Lotionen oder Salben, können ferner als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe milde Tenside, Überfettungsmittel, Stabilisatoren, Wachse, Verdickungsmittel, Kationpolymere, Silionorverbindungen, biogene Wirkstoffe, Antischuppenmittel, Filmbildner, Konservierungsmittel, Hydrotrope, Solubilisatoren, UV-Lichtschutzfilter, Insoktenrepellentien, Selbstbräuner, Farb- und Duffschffe enthalten.

Typische Beispiele für geeignete milde, d. h. besonders hauverträgliche Tenside sind Fettalkoholpolyglycolchersulfrate, Monoglycerdsulfate, Mono-und/oder Dialkysulfosuccinate, Fettsfurseischione, Fettsfurseischioniste, Fettsfurstsurde, Fettsfurseglutamete, Elbercarbonsfuren, Altyloligoglucoside, Fettsfureglucamide, Alkylamidobetaine und/oder Proteinfettsfurschondensue, letztere vorzugsweise auf Basis von Weizenproteinen.

Als Überfettungsmittel können Substanizen wie beispielsweise Lanolin und Leeithin sowie polyethoxylierte oder acytierte Lanolin- und Leeithinderivate, Polyelfettsütersete, Monoglyceride und Fettstauerakanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen. Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxymethyleellulose und Hydroxyethyleellulose, ferner höhermloektulan Polyethylenglycolmono- und -diester von Fettsäuern, Polyaerylate, (z. B. Carbopole® oder Synthalene®), Polyaerylamide, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrnolidon, Tenside wie beispielsweise ethoxyletter Fettsäurengikverde, Ester von Fettsäuren mit Polyolen wie beispielsweise Pentserpricht oder Titmethylolpropan, Fettalkoholethoxylate mit eingeengter Homologenverteilung oder Alkyloligoglucoside sowie Elektrolyte etw Kochsalz und Ammoniumbellorid.

Geeignete kationische Polymere sind beispielsweise kationische Cellulosederivate, wie z.B. eine quaternierte Hydroxyethylcellulose, die unter der Bezeichnung Polymer JR 400[®] erhältlich ist, kationische Stärke, Copolymere von

Dialylammoniumsalzen und Acrylamiden, quaternierre Vinglyprrolidon/Vinylimidazol-Polymere wie z. B. Luviquate*, Kondensationsprochtek von Polyglycolen und Aminen, quaternierre Kollagenoplyeppidie wie besipielaweise Lautyldimonium hydroxyprocyl hydrolyzad collagen (Lamequate*), quaternierte Weizenpolypepidie, Polyethylenimin, kationische Siliconoplyumere wie z. B. Amidomethicone, Copolymere der Adipinsature und Dimethylaminohydroxypropyldies thylentrimamin (Cartaevtine*), Copolymere der Acrylsiure mit Dimethyldiallylammoniumethlorid (Merquate* 550), Polyaminopolymatie wie z. B. Beschieben in der FRA 22 23 480 sowie deren vernetzte wasserbischiehen Polymere, Ericonische Chitinderivate wie beispielsweise quaterniertes Chitosan, gegebenenfalls mikrokristallin verteilt, Kondensationsprodukte aus Dihalogenaltylen wie z. B. Dibrombutan mit Bisdälstylaminen wie z. B. Bis-Dimethylamino-13, Portbombutan mit Bisdälstylaminen wie z. B. Bis-Dimethylamino-13, Portbombutan mit Bisdälstylaminen wie z. B. Bisdenstylaminen via Polymere wie z. B. Mistopole AD-1, Miragole AD

10. 2. P. Miragio P. 17. Miragio P. 10. 1. Mirag

25 Unter UV-Lichtschutzfiltem sind organische Substanzen zu verstehen, die in der Lage sind, ultraviolette Strahlen zu absorbieren und ein aufgenommene Energie in Form längerweitiger Strahlung. 2. B. Wärme wieder abzugeben. Tylische Beispiele sind 4-Aminobenzoesäure sowie ihre Ester und Derivate (z. B. 2-Bitylhesty)-dembeylaminobenzoes dore promitten in der Derivate (z. B. 4-Methoxyzimstäure-2-ethylberopto-1) politichtschutzen (z. B. 4-Methoxyzimstäure-2-ethylberopto-1) politichtschutzen

Zur Verbesserung des Fließverhaltens können ferner Hydrotrope wie beispielsweise Ethanol, Isopropylalkohol, oder Polyole eingesetzt unwerden. Polyole, die hier in Betrach kommen, besitzen vorzugsweise 2 bis 15 Kohlenstoffatome und mindestens zwei Hydroxygruppen. Typische Beispiele sind

- Glycerin;

45

55

- Alkylengtycole, wie beispielsweise Ethylengtycol, Diethylengtycol, Propylengtycol, Butylengtycol, Hexylengtycol sowie Polyethylengtycole mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 100 bis 1,000 Dalton, wie bei polyethylengtycole mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 100 bis 1,000 Dalton, wie der bei polyethylengtych polyethylengt
- technische Oligoglyceringemische mit einem Eigenkondensationsgrad von 1,5 bis 10, wie etwa technische Diglyceringemische mit einem Diglyceringehalt von 40 bis 50 Gew.-%;
- Methyolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan, Pentaerythrit und Dipentaerythrit;
 - Niedrigalkylglucoside, insbesondere solche mit 1 bis 8 Kohlenstoffen im Alkylrest, wie beispielsweise Methylund Butylglucosid;
 - Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Sorbit oder Mannit,
 - Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Glucose oder Saccharose;
 - Aminozucker, wie beispielsweise Glucamin.

Als Konservierungsmittel eignen sieh beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydlüsung, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure. Als Insekten-Repellentien kommen N. W-Diethyl-m-outuamid, 12-Pentandiol oter Insekt repellent 355 in Frage, als Selbstbräuner eignet sich Dihydroxyaceton. Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Farbemittel" der Farbstoffkommission der Deutschen Forschundsgemeinschaft, Verlag Chemie, Weinheim, 1984, s. 8 i-106 zusammengestellt sind. Diess Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentrationen von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischang, eingesetzt.

Der Gesanitanieil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-% – bezogen auf die Mittel – betragen. Die Herstellung der Mittel kann durch übliche Kalt- oder Heißprozesse erfolgen; vorzugsweise arbeitet man nach der Phasenin versionstemperatur-Methode.

Der konsistenzgebende Einfluß von Mischungen aus Cetearylalkohol und 1,12-Octadecandjol wurde an Hand der fol-

genden Basisrezeptur (Wasser ad 100 Gew.-%) überprüft;

 Cetearylalkohol:
 5 - x Gew.%

 1,12-Octadecandiol:
 x Gew.%

 Ceteareth-120:
 1,5 Gew.%

 Decyl Oleate:
 10 Gew.%

 Glycerin:
 5,0 Gew.%

Die Viskosität wurde nach der Brookfield-Methode in einem RVT-Viskosimeter (Spindel 1, 10 Upm) bei 20, 40 und 10 45°C gemessen. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefaßt:

Viskosität von O/W-Emulsionen

15

20

25

30

35

40

50

55

60

65

Cetearylalkohol	1,12-Octadecandiol	Viskosität [mPas]				
		20°C	40°C	45°C		
5,0	0,0	30000	20000	20000		
4,5	0,5	70000	50000	45000		
4,0	1,0	80000	60000	55000		
3,5	1,5	140000	110000	75000		
2,5	2,5	50000	40000	35000		
1,0	4,0	25000	20000	20000		
0,0	5,0	20000	5000	5000		

Patentansprüche

- 1. O/W-Emulsionen, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Konsistenzgeber Mischungen von
- (a) Fettalkoholen mit 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und
 (b) 1,12-Octadecandiol
 enthalten.
- O/W-Emulsionen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie die Mischungen in Mengen von 0,1 bis 10 Gew.-% enthalten.

- Leerseite -

(b) 1.12-octadecane diol.

Oil-in-water emulsions for cosmetics and pharmaceuticals

Patent number:	DE19730423 (C1)	
Publication date:	1998-12-17	Cited documents:
Inventor(s):	BAUMOELLER GUIDO [DE]; ANSMANN ACHIM DR [DE]; KOESTER JOSEF [DE]; WESTFECHTEL ALFRED DR [DE]; ROBBE-TOMINE LAURENCE [FR] +	DE885602 (C) W09207543 (A1)
Applicant(s):	HENKEL KGAA [DE] +	
Classification:		
- international:	A61K8/06; A61K8/34; A61K9/107; A61Q19/00; A61Q19/10; A61Q3/02; B01F177/00; A61K8/04; A61K8/03; A61K9/107; A61Q19/00; A61Q19/10; A61QS/02; B01F17/00; [PC1- 7): A61K7/06; A61K7/40; A61K7/48; A61K9/107; B01F17/00; B01F17/14; B01F17/34; B01F17/38; B01F17/42; B01F17/52; B01F17/56; C07C31/125; C07C31/20; C07C69/22	
- european:	A61K8/06; A61K8/34C; A61K8/34D; A61Q19/00; A61Q19/10; A61Q5/02; B01F17/00E	
Application number:	DE19971030423 19970716	
Priority number(s):	DE19971030423 19970716	
Abstract of DE 1973	0423 (C1)	
Oil-in-water emulsion comprises consistency improvers based on: (a) 16-18C fatty alcohols; and		

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

Wässrige Perigianzkonzentrate

Patent number: JP2000511913 (T) Also published as: **Publication date:** 2000-09-12 JP4037907 (B2) Inventor(s): DE19622968 (A1) Applicant(s): DE19622968 (C2) Classification: DS6228831 (B1) - international: A61K8/00; A61K8/33; A61K8/34; A61K8/35; A61K8/37; NZ333178 (A) A61K8/41: A61K8/46: A61K8/49: A61K8/60: A61K8/86: A61K8/89; A61K8/92; A61Q5/00; A61Q5/02; A61K8/00; more >> A61K8/30: A61K8/72: A61K8/92: A61Q5/00: A61Q5/02: (IPC1-7): A61K7/06 A61K8/34C; A61K8/34D; A61K8/35; A61K8/37; A61K8/41L; - european:

Application number: JP19980501135T 19970530

A61K8/46C; A61Q5/02; C11D3/00B18 Priority number(s): DE19961022968 19960607; WO1997EP02824 19970530

Abstract not available for JP 2000511913 (T)

Abstract of corresponding document: DE 19622968 (A1)

The proposal is for novel aqueous nacreous lustre concentrates containing, in relation to the nonaqueous proportion, (a) 1 to 99.1% wt. of fats selected from the group formed by fatty alcohols, fatty ketones, fatty ethers and fatty carbonates, provided that the substances contain at total of at least 18 carbon atoms, (b) 0.1 to 90% wt. anionic, non-ionic, cationic, ampholytic and/or zwitterionic emulsifiers and (c) 0 to 40% wt. polyols, provided that the quantities add up to 100% wt.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

more >>

STABILIZATION OF UNSTABLE RETINOID IN OIL-IN-WATER TYPE EMULSION FOR SKIN CARE COMPOSITION

Also published as: Patent number: JP10101525 (A) Publication date: 1998-04-21 1 JP3472453 (B2) HABIF STEPHAN SAMUEL: LIPS ALEXANDER: CHANDAR Inventor(s): EP0832643 (A2) PREM: REREK MARK EDWARD + 🔁 EP0832643 (A3) UNILEVER NV + Applicant(s): T EP0832643 (B1) Classification: ZA9707662 (A)

- international: A61K8/00; A61K8/06; A61K8/33; A61K8/34: A61K8/36:

A61K8/365: A61K8/37: A61K8/67: A61K8/92: A61Q19/00: A61Q19/08; B01J13/00; A61K8/00; A61K8/04; A61K8/30; A61K8/92; A61Q19/00; A61Q19/08; B01J13/00; (IPC1-7): A61K7/00: A61K7/48: B01J13/00

- european: A61K8/06; A61K8/67C; A61Q19/00; A61Q19/00K; A61Q19/08

Application number: JP19970247382 19970912 Priority number(s): US19960717046 19960920

Abstract of JP 10101525 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject emulsion useful as a skin care composition, capable of stabilizing an unstable retinoid by using a specific oil phase and combining the oil phase with a barrier layer composed of a prescribed solid compound, SOLUTION: This emulsion comprises (A) an oil phase comprising 0.1-50wt.% based on the emulsion of oil drops constituted of a fluid oil and 0.01-10wt.% based on the emulsion of a retinoid selected from the group consisting of retinol, retinyl acetate and retinyl propionate, (B) 50-98wt, based on the emulsion of an aqueous phase and (C) 1-20wt, % based on the emulsion of a barrier component containing a crystal forming compound and a crystal fixed size compound. The average size of the individual crystals in the barrier layer is in the range of 1-50&mu m, the ratio of the individual sizes of the oil drops to the individual crystals in the barrier layer is in the range of 5:1 to 100:1 and the melting point of the fluid oil and the barrier component is in the range of 40-100 deg.C.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

Also published as:

US5650218 (A)

ZA9600583 (A)

US5665426 (A)

more >>

WQ9624723 (A1)

3 SV1996000010 (A)

Soft treated tissue

Patent number: JP2001505257 (T) Publication date: 2001-04-17

Inventor(s): Applicant(s): Classification:

- international:

A47K7/00: A61K8/02: A61K8/31: A61K8/34: A61K8/89: A61K8/891: A61K8/92: A61K8/97: A61K8/98: A61Q19/00: A61Q19/10; D21H19/18; D21H19/80; D21H21/22; A47K7/00;

A61K8/02; A61K8/30; A61K8/72; A61K8/92; A61K8/96; A61Q19/00; A61Q19/10; D21H19/00; D21H21/22; (IPC1-7): A61K7/00: D21H19/80

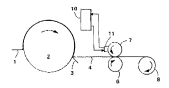
- european: A61K8/02C; A61K8/34C; A61K8/92; A61Q19/00; D21H19/18; D21H21/22

Application number: JP19960524315T 19960202

Priority number(s): US19950384170 19950206; WO1996US01297 19960202

Abstract not available for JP 2001505257 (T) Abstract of corresponding document: US 5650218 (A)

A soft tissue product is disclosed having uniformly distributed surface deposits of a solidified composition having a melting point of from about 30 DEG C. to about 70 DEG C. The solidified composition is applied to the outer surfaces of the tissue product in melted form, preferably by rotogravure printing. The solidified composition contains an oil, a wax, and preferably a fatty alcohol.



Data supplied from the espacenet database - Worldwide